

Nobivac Rabies vsaj 2 i.e./ml, suspenszija za injiciranje

Autorisé

- Rabies virus, strain Pasteur RIV, Inactivated

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Nobivac Rabies vsaj 2 i.e./ml, suspenszija za injiciranje

Substance(s) active(s):

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Chat

Bovins

Mouton

Chèvre

Cheval

Renard

Disponibile uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
2.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats, Lait. 0 day

-

Mouton

- Viande et abats, Lait. 0 day

-

Chèvre

- Viande et abats, Lait. 0 day

-

Cheval

- Viande et abats, Lait. 0 day

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Viande et abats, Lait. 0 day

-

Cheval

- Viande et abats, Lait. 0 day

-

Mouton

- Viande et abats, Lait. 0 day

•

Chèvre

- Viande et abats, Lait. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI07AA02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Slovénie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Slovenian](#)

Disponible uniquement en [Slovenian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

21/08/2002

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numéro de l'autorisation:

NP/V/0235/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

21/08/2002

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.